

Bromhex-Air Forte 25 mg/g Oral Powder for Cattle, Pigs, Chickens, Turkeys and Ducks

Igaliotas

- Bromhexine hydrochloride

Product identification

Vaisto pavadinimas:

BROMHEX-AIR FORTE ORAL POWDER FOR CATTLE, PIGS, CHICKENS, TURKEYS AND DUCKS

Bromhex-Air Forte 25 mg/g Oral Powder for Cattle, Pigs, Chickens, Turkeys and Ducks

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kalakutas

Kiaulė

Antis

Broileris

Galvijai

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik English

25.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Geriamieji milteliai

Withdrawal period by route of administration:

Vartoti per burną:

• **Kalakutas**

- Meat and offal. 0 day
- Eggs. no withdrawal period

• **Kiaulė**

- Meat and offal. 0 day

• **Antis**

- Eggs. no withdrawal period
- Meat and offal. 0 day

• **Broileris**

- Eggs. no withdrawal period
- Meat and offal. 0 day

• **Galvijai**

- Meat and offal. 2 day
 - Milk. no withdrawal period
-

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos
(ATCvet) kodas:**

QR05CB02

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik Czech Estonian English French Italian Latvian Portuguese Slovenian
Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik Estonian English French Swedish Icelandic Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Pharmanovo Veterinaerarzneimittel GmbH

Marketing authorisation date:

23/07/2021

Serijos išleidimo gamybos vietos:

AniMed Service AG

Atsakinga institucija:

The Veterinary Medicines Directorate

Registracijos pažymėjimo numeris:

VM 52644/4000

Registracijos statuso pasikeitimo data:

23/07/2021

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

FR/V/0426/002

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031870>